の特許出願公開

平2-180814 ⑩公開特許公報(A)

®Int. Cl. 5 A 61 K 9/20 9/16

庁内整理番号 識別記号 E Ã

@公開 平成2年(1990)7月13日

9/46

7624-4C 7624-4C 7624-4C※

雍杏請求 未請求 請求項の数 7 (全5頁)

アメリカ合衆国ミシガン州49112エドワーズパーグ・ユー

顆粒化組成物及びその方法 69発明の名称

> 颇 平1-285148 の特

頤 平1(1989)11月2日 @H

@1988年11月3日@米国(US)@266649 優牛権主導

サンダー

アメリカ合衆国インデイアナ州46615サウスベンド・ヒル トマス・エイ・アレク 70発明者

ローレンス・ジエイ・ 72発 明 者

アメリカ合衆国インディアナ州46514エルクハート・ホー ムランドロード 54652 ダハー

クラレンス・エル・ハ 個発 阳

エス12イースト 23286 ンコツク アメリカ合衆国インデイアナ州46515エルクハート・マー マイルス・インコーポ 願 人 の出

ドレス 1722

レーテツド

弁理士 小田島 平吉 四代 理 人 最終百に続く

混合し、

トルストリート1127・ピーオーポツクス40

- b 。 該提携混合物を約40~100°Cの進度 で乾燥し、
- c. 放乾燥混合物を寸法合わせして、自由流 動体広極顆粒を製造する
- 工程からなる、乾燥顆粒混合物の製造方法。
- 5. 重量割合で約4対1の硫酸マグネシウム水和 物とヘキサメクリン敵ナトリウムで被覆され、 該被覆は総固形分の約5~10重量%を含有 する、炭酸カルシウム顆粒を含有してなる炭 酸カルシウムの有効量の配送のための迅速崩 坡性錠剂。
- 6. 重量割合で約4対1の硫酸マグネシウム水和 物とヘキサメタリン酸ナトリウムで被覆され、 数数額は総固形分の約5~10重量%を含有 オス、水砂化マグネシウム顆粒を含有してな る水酸化マグネシウムの顆粒。
- 7. 請求項6の顆粒として配合された水酸化マグ オシウムの有効量を少なくとも含有するビタ ミン錠剤。

細

- 1 発明の名称 頭蚊化組成物及びその方法
- 2 特許請求の範囲
- 1. 水溶液中に硫酸マグネシウム及びヘキサメタ リン酸ナトリウムを含有してなる顆粒化組成
- 2. 迅速崩壊性の吸収性錠剤(swallowable tab let) 用の成分の顆粒を製造するための、請 東項目の題粒化組成物の利用。
- 3 . 発泡性又は復元性の投薬形態用の成分の顆粒 を製造するための、請求項1の颗粒化組成物 の判10日.
- 4. a. 炭酸カルシウム、水酸化マグネシウム、 アセトアミノフェン、重炭酸ナトリウム又は クエン酸から選ばれた成分を、約4対1重量 割合の硫酸マグネシウム・7水和物とヘキサ メタリン酸ナトリウムとを固形分含量40~ 50 煮量%で含有してなる水性顆粒化組成物 と、均一に湿調した混合物が形成されるまで

3 発明の詳細な説明

発明の要約

本発明は、硫酸マグネシウム・7本和物及びへ キサメタリン酸ナトリウムの水溶液を含有してな る精粒化组成物を包含する。この組成物は、迅速 な崩壊又は分散が重要な因子であるわらゆる調整 物 (formulation) に含有させる皮の 釈粒を繋 遊するために用いることができる。それは圧縮が 困難な皮分を含有する錠剤のために有用であり、 また特に炭酸カルシウムの加き単一・不腐性皮分 吸煙錠剤を形成するのに有用である。崩壊時 間が変しく低波する。

発明の分野

本発別は、類粒化固度物並びに、良好な顆粒形成、良好な軽和形成(formuia)、圧縮性(commessibility)及び効率的な水中での調整剤の崩壊を提供する顆粒化の方法に関する。特に、本発明は胃中で吸収できる(availovabie)錠剤及び発泡する(effervescent)錠剤の分解時間を低減するために利用できる。

発明の概要

本発明は顆粒化組成物及び顆粒化方法を提供する。

数組成物は、水溶液状態の硫酸マグネシウム及びヘキサメタリン酸ナトリウムを含む。硫酸マグ ネシウム・7水和物は硫酸マグネンウムの容易は スチレうる形態であり、リン酸塩に対する硫酸塩 の割合、及びここでの総量%は、7水和物を基準 にして計覧なされた。

該組成物は、下記

a. 重量比で約10:1~約2:1の割合の硫 酸マグネシウム・7水和物とヘキサメクリン酸ナ トリウムを、乾固形分含量が約10~80重量 駅 で含有する水剤液からなる颗粒化組成物を、颗粒 化されるべき成分と混合して均一に脳側した混合 物を解消し、

- b. 数配荷混合物を 4 0 ~ 1 0 0 ℃の温度で乾燥し、そして
- c. 該吃燥混合物を寸法合わせ (sizing) して、 乾燥顆粒用混合物を形成する

発明の背景

酸剤化では常に、製造、包装及び貯蔵の際の応 力により破壊や破砕されることなく耐えうる必要 性と、成分が前解や吸収されて利用されるように 崩壊しうることの必要性とのパランスが錠剤に対 して要求される。体内を完全に通過するような固 いなななができることができることは知ら れている。

この問題の解決は強々のやり方で試みられた。 一つの方法は、胃中で吸収可能な(swalfovable) 総邦の崩壊を促進する変性セルロースガムである、 PMC Corp.,フィラデルフィア、PAから入 等可能な、Ac-Di-Soiの知意 "超崩壊割 (super disintegrators)の利用である。

本発明は、颗粒化血皮的が有する該問題に対す る他の解性を提供し、それは、活性な別域を促進 し、通常の錠剤製造工程で利用でき、肝道な取り 扱い特性を有する錠剤を提供する。該組皮的は、 過常の錠剤化工程では圧縮が困難な皮分に関して 有利に利用できる。

という工程を含有してなる、顆粒化方法において 利用できる。

・ 該額粒化された成分は、それから原望の発泡性 又は吸軟性 (swallowable) の、あらゆる錠剤額 整物において利用することができ、又は、原望な らば顆粒状で利用することもできる。

幕側の好ましい顔様の詳細な説明

ここにおいて用いられたUX 類似化組成物は、木 溶液と定義される。本発明の組成物は硫酸マグネ シウム・7 水和物、ヘキサメタリン酸ナトリウム 及び水からなる。 版組成物は主として、約10~ 60直差%の脱回形分合量の限三成分からなる。 少量でのみ最終的調整物に振加されるべき他の成 分も該組成物に添加することもできる。

本組成物及び額粒化方法は、良好な圧縮性と良 好な調練特性の両方を具備する錠剤用調整物を畏 供する。 観聴マグネシウムはバインダー (結合部) として作用し、ヘキサメタリン酸ナトリウムは 成物の結合特性の増大と崩壊時間の改等との両方 の作用をすると値じられているが、これに依存し ているわけではない。 既散塩・対・ヘキサメタリン散ナトリウムの割合は、所望する最終的調整物の特性によって、約10対1~約2対1(重量結準)の間で変化することができる。 炭酸カルシウム、 水酸化マダネシウム又はアセトアミノフェンの加ま圧縮に特別の問題点を有する成分に対しては、 好まの量量は約4対1である。 鉄銀板の砂砂酸酸カルシウム水酸化マダネシウムを観整化するための数量の機能の分子との重量外ののよりの重量分の表質は、約40~50重量分である。

拠示された割合と重量%はすべて、硫酸マグネシウム・7 水和物を茜草にして計算される。しかし、上記物質は容易に高差的に入不可能 マグネシウムの形態であるが、無水硫酸マグネシウムの形態であるが、無水硫酸マグス・ウム・0 次のため、変にながするとができる。それ故、ここでもれるように、酸マグネシウム・7 水和物はマグレス又は複々の水和された形態すべてに対し

- b. 該湿潤混合物を40~100℃の湿度で乾 %41...
- c. 該乾燥昆合物を寸法合わせ(siz(ng)して、 自由流動性乾燥顆粒を製造する という工程を含む。

混合は、いかなる好選な混合機中でも達成され うる。商業的製造のためには、リトルフォード ロディジ(Littleford Lodise)混合機/ 類数機 の知さ高強度混合機が好ましい。成粉床顆粒機や スプレー能機機の知る、他の装置も使用すること ができる。後者の例では製混合物の乾燥は混合と 同じ数度で達成でき、寸法合わせ工程は不要とす ることもできる。

該混合物は、しかるのち、榕蝶として用いられ

て当価である。

数組成物及び方法は、炭酸カルシウム錠剤の飼 8単一・不耐性成分調整物において、特に有利に 用いられる。この類粒用組成物は、低級された崩 壊時間を有する炭酸カルシウム錠剤を与え、また MILES INC、Eikhart、IN・から入手 可能なBIOCAL(簡潔)の改替にかた調整1 ES INC、が6人手の地では、同様にMIL ES INC、か6人手の地では、同様にMIL ES INC、か6人手の地でない。 RD(商類)の如きど今と、加路位に放致でない。 の対象でなって、又は重数ナトリウム及びクエン 被の如き発力性は複数的において有用な発泡性成分の調整のために、又は重数サトリウム及

版銀成物及び方接は、錠剤化への利用に限定されず、分散性が増大すると使用が大幅に容易になるところの粉末化飲用調整物 (powdered drink formulation) でも用いることができる。

特別に好適な成分を顆粒化する方法は、下記

た水、及び、所留の場合は、就散マグネシウムの 水和水のいくらか或はすべてを追い出すために乾 燥される。水和水の約4 モルを除去するためには、 屋直で、0 つ以上100 つ以下でなければならない、 乾燥度が最終製品の要求に適しているかぎり、他 の乾燥屋度及び時間も使用しうる。乾燥は一般的 には、炉中約90 つ、12時間以上の時間でトレー 上で達成される。誠既会物は、液動床乾燥機中 で乾燥することもできる。

放吃燥混合物は、しかるのち、好適な粉砕機(= i((ing machine)を選すことにより寸法合わせ され、自由成動性額粒が製造される。 及鉄的 な乾 燥 報 越 混合物 は、 碳酸塩/リン酸塩組成物で 装 硬 された 額 粒 化成分の粒子を含有してなることが見 いだされた。

最終的乾燥額粒は、房望の錠利酮整物中の成分 として使用することができ、通常の製造方法によ り錠剤を製造するために用いることができる。粉 体が野ましい鳴るは腋乾燥顆粒を直接に用いるこ ともできる。 下記実施例は、製造された頭粒調整物を説明するものである。実施例は本発明を説明する助けに なるものではあるが、その範囲ではクレームのみ 解釈されるべきでなく、その範囲はクレームのみ によって定義される。当業者ならば、顆粒化組成 かの成分、顆粒化されるべき成分(Ingredient) 及び顆粒化の条件を、超ましいと思われるように 変更、 医換及び交換することができるであろう。 要施例

炭酸カルシウムの顆粒

炭酸カルシウムを以下のようにして、本発明の 額粒化組成物で顆粒化する:

1.44キログラムのヘキサバクリン酸ナトリウム [Vitrafos (商標),スタウファー・ケミカル・コーポレーション (Stauffer Chea loal Co.), Westport, CT]を7.2キログラムの水に復井しながら前解する。5.76キログラムの改蔵サグネンウム・7水和他(Epson Sait USP, ゲウケミカルUSA, Midland MI.)を上記前線に振加し、指揮して、硫酸

した、フィッツパトリック粉砕優[(Fitspatrick Cominutor) (モデルD)、WJ フィッツパトリック社 (WJ Fitspatrick Co.)、シカゴ、1 L.] に通す。以致カルシウム検剤のためには、フィッツパトリックの破砕類は 2 A スクリーンで約 2 5 0 0 r p m に設定される。 最終の類数体における被覆は、起回形分合量の約5~10 電差%を含有する。

該頼粒化された材料は、その後吸収性錠剤(swailovable tablet)を製造するために、通常の 錠剤化工程にて用いられる。

水酸化マグネシウムの顆粒化

68.0キログラムの水酸化マグネンウムを数 類数化组成物と混合せしめる点を除いて、上記と 同機にして水酸化マグネンウムを顆粒化する。こ の場合も、被型は是純液線型数体中起圆形分の約 5~10重量%を排成する。本場門の組成物を用 いて製造された水酸化マグネンウムの顆粒は、ビ タミングミネラル鏡剤を製造するために他の成分 と一緒に使用された。 塩対リン酸塩を4対1の割合で含有し、能固形分含量が約50%(水和水を含めて計算)の顆粒化銀成物を製造する。

14.4キログラムの試額電化組成物を箱接移 遊タンクに入れる。ロディジ酸合酸 [Lodige Mixor、モデルドM-130-D、リトルフォー ド プロス インク(Littleford Bros.1 nc.)。 ンソンナチ、オハイオ] に68.18キログラム の炭酸カルシウム [Whiton F. 白霧)。 HM ロイヤル・インク(HM Royal, Inc.)。 トレントン、NJ]を仕込む。配合機を運転しな がら、跛醇液を繋タンクから配合機に移す。駄偶 合機を約12分間或は粉体への浸み込みが明白に なるまで運転し、そして軟種制配合物を収集缶に 取り出す。獣間調報な体を炉皿(kiln tray)上 に広げる。獣皿を炉中におき、90で12時間 転換する。

敗乾燥颗粒体を炉から取り出し、避分含量を 分折する。 散乾燥配合物を振動刃破砕頭(s³vingi ng blade gilling head)、前方ナイフを具盤

本発明の精神又は葡囲を逸脱する事なく、上述 した本発明の多くの修正及び変更が可能であることは明白である。

本発明の実施限様としては以下のものが挙げられる。

- 1. 水溶液中に硫酸マグネシウム及びヘキサメタ リン酸ナトリウムを含有してなる颗粒化組成 物。
- 2. 硫酸マグネシウム・7水和物とヘキサメタリン酸ナトリウムとが、約10対1~約2対1 の重量額合で存在し、かつ総固形分合量が約10~60重量がである第1項の顆粒化組成物。
- 3. 虚量割合が約4対1であり、かつ総固形分合 量が約40~50重量%である第2項の類型 化組成物。
- 3. 迅速崩壊性の吸収性錠剤(svallovable tablet)用の成分の顆粒を製造するための、第 1項の顆粒化組成物の利用。
- 5. 弱胸性(effervescent)又は復元性(reconstit

utable)の投薬形態用の成分の顆粒を製造するための、第1項の顆粒化組成物の利用。

- 6. a. 炭酸カルシウム、水酸化マグネシウム、 アセトアミノフェン、重炭酸ナトリウム又は タエン酸から選ばれた成分を、約4対1重量 割合の設成マグネシウム・7水和物とヘキサノクリン酸ナトリウムとを固形分合量40~ 50重量%で含有してなる水溶性顆粒化組成物と、均一に混調した混合物が形成されるまで混合し、
 - b. 設强調混合物を約40~100℃の昼度 で乾燥し、
 - c. 該乾燥混合物を寸法合わせ(sizing)して、 自由放動性乾燥顆粒を製造する
 - 工程からなる、乾燥顆粒混合物の製造方法。
- 7. 重量割合で約4対1の硫酸マグネシウム水和 物とヘキサメタリン酸ナトリウムで被硬され、 減被硬は起固形分の約5~10重量%を精成 する、炭酸カルシウム類数を含有してなる炭 酸カルシウムの有効量の配送(delivery)のた

- めの迅速崩壊性錠剂。
- 8. 重量割合で約4対1の硫酸マグネンウム水和 物とヘキサメタリン酸ナトリウムで被硬され、 就被限は総間形分の約5~10重量%を削減 する、水酸化マグネンウムの額数を含有してな る水酸化マグネンウムの額数。
- 9. 第8項の顆粒として配合された水酸化マグネ シウムの有効量を少なくとも含有するビタミ ン錠剤。

特許出顧人 マイルス・インコーポレーテッド



第1百の締き

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号
A 61 K 31/165 31/19 33/06 33/08		7330-4C 7330-4C 7431-4C 7431-4C
33/10 33/42 47/02	Z	7431—4 C 7431—4 C 7431—4 C 7624—4 C

②発 明 者 ドナルド・エル・ピー アメリカ合衆国インデイアナ州46514エルクハート・フル ターソン トンストリート 1412